No Image



The Delphion Integrated View

Purchase Document: Other Views:

More choices...

Derwent...

**INPADOC** Record

Title:

KR9611238B1: OMEPRAZOLE PREPARATION AND ITS PROCESS

Country:

KR Republic of Korea

Kind:

B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

Inventor(s):

YU. SANG - HYUN, Republic of Korea LEE, JUNG - SANG, Republic of Korea RYU, KIL - SOO, Republic of Korea NAM, MI - SOON, Republic of Korea BAEK, SEUNG - JAE, Republic of Korea

KIM, SANG - HO, Republic of Korea

KOLON IND. INC., Republic of Korea News, Profiles, Stocks and More about this company

Applicant/Assignee Inquire Regarding Licensing

Aug. 21, 1996 / July 5, 1993 Issued/Filed Dates:

Application Number:

KR1993000012580

IPC Class:

A61K 31/415; A61K 31/44;

ECLA Code:

none

Priority Number(s):

July 5, 1993 KR1993000012580

Abstract:

The acid-resistant omeprazole preparation is composed of a medicine layer containing omeprazole; and an enteric coating layer containing enteric polymer. It is particularly prepared by introducing a concentration gradient in one layer or both layers of the medicinal substance layer and the enteric coating layer. The more outer, the thinner the concentration of the medicinal substance layer is. And the more outer, the denser the concentration of the enteric polymer



Family: none

Ctrier Abstract Info:

DERABS C1999-284997 DERABS C1999-284997

Ecremii Lieferences:

No patents reference this one

BEST AVAILABLE CO



# (19) 대한민국특허웡(KR) (12) 특허공보(B1)

(12)	•	E 1000 0011000
51)olnt. Cl. <sup>6</sup> (11) 등콕번호		<del>馬 1996-0011238</del>
/61K 31 /415	(24) 등록잌자	1996년08월21일
761K 31 /44	•	
(21) 중원번호 목1993-0012580	(65) 공개번호	<b>특1999-00000</b> 01
1993년07월05일	(43) 공개일자	1999년01월01일
(73) 득위권자 (주식회사코오롱	하기주	
(72) 발명자 유상현 유상현 ·	P교통 45	
경기도 용인군 구성	g면 마북리 251-4 시욘빌라 101중 101호	
이정상	_	
	성면 마북리 251-4 시욘빌라 103종 102호	
사용 사		
	g면 마북리 251-4 시온빌라 101동 101횼	
(1) 남미순 (1) 남이순 경기도 용인군 구성	성면 마북리 251-4 시윤빌라 102동 101호	
백승재		
사 선생 경기도 용인군 구성	성면 마북리 251~4 시욘빌라 103동 102호	
선생 기계		
	기구 원종용 삼신아파트 다동 401호	,
(74) 대리인 박사룡		
ALTH (CASTS)		

(54) 산에서 불안정한 화왕물의 경구 제영 및 그 제조방범

١4

내용없음.

7*05* 

· 44.4

[발명의 멸칭]

산에서 불안정학 화랗器의 경구 제형 및 그 제조방법

[도면의 간단한 설명]

개 도는 본 발명에 의한 최종제령이 과림제인 경우의 단면도이다.

계2도는 본 방명에 의한 제청의 약물함유층의 농도구배를 나타낸다.

계3도는 본 발명에 의한 제협의 장용피총의 농도구배를 나타낸다.

[밝명의 삼세찬 설명]

탄 발명은 오메프라족은 함유하는 새로운 안정화 경구 제영 및 그 제조방법에 관한 것이다.

의산분비에 관하여는 프로톤 평프를 저해하여 강력한 위산분비 역제작용을 가지고 있는 오메프라족, 5-메록시-2- [[(4-메푹시-3,5-디메틸-2-피리디닐)메릴] 술피닐] -개-벤조이미다족은 최근 새로운 위 및 십이지장궤양 치료제로 주복받고 있다. 그러나 오메프라족은 알칼리 조건 하에서는 안정하지만 산 또는 중성 매질 하에서는 쉽게 분해, 변형되어 그 약요를 상실하기 쉽다. 예술 틀면, 머값이 4미만인 수용액에서 오메프라족의 반강기는 10분 미만이고, 머값이 7에서 그것의 반강 기는 약14시간이나, 머값이 7보다 높은 용액에서의 안정성은 보다 중가한다(Pilbrant Cederberg의 Scand, J. Castroenterology 1985, 20(Suppl. 108) pp113-120).

그러므로, 오메프라졸의 안정화 경구 약제는 오메프라졸이 산성 위액에서 분해되지 않고 통과하여 소장에 도달할 수 있도 즉 설계되어야 한다. 그리고, 오메프라졸 약제에서 오메프라졸의 용출 속도가 오메프라졸의 흡수량에 영향을 주므로, 복 참시에 위를 통과해야 할 뿐만 아니라 장에서 유효성분이 신속하게 방출할 수 있는 형태이어야 한다.

으에프라졸의 통상적인 제조 방법인 대한민국 특허공고 제91~45789호에서는 오메프라졸과 안정화제를 참가하여 펠리트를 제조하고, 수난용성 플리머를 분리층을 피복시킨 후 최종적으로 장용피충을 형성시켜 오메프라졸을 제조하는 방법이 기술 되어 있다. 그러나 이 방법에 의한 오메프라졸 제제는 오메프라중과 참가제를 운항하여 온함, 술문, 않을, 건조, 입자선 등 등의 과정을 거친 후에야 펠리트가 제조되고, 이를 다시 내피송을 1차 코팅하고 그 위에 장용피로 2차 코팅을 하는 등 및 복잡한 과정을 거친 후 캡슐에 중전하여야 한다. 따라서, 공정도 복잡할 뿐만 아니라 작업시간도 긴 단점이 있다.

대한, 대한민국 특허공보 제91-2641호에서도 오메프라졸을 참유하는 현에 수난용성 피막물질과 수난용성 세립물질로써 이 택는 물질로 중간 피복충을 입하고 그 위에 장용성 막은 피복하는 방법, 즉 2회 코팅방법을 도입하고 있어 작업이 복잡하 12 그에 따른 수육 하락의 문제점이 있다.

산기와 같은 문제점을 해결하기 위하여 본 발명자들은 구배 코팅(gradient coating)방법을 연구하였다. 기준의 오메프라 한 경우 약제들이 약룡한유총과 장용피총 사이에 내피송(또는, 중간 피복총)을 두는 이유가 오메프라를 함유 코어에 직접 당용피총이 코팅되면 장용피총의 산성물질이 오메프라쪽과 접욕하여 산에 약한 오메프라족을 분해, 퇴색시키기 때문이라는 데 확안하여 이를 해결하는 방법을 연구하였다. 본 발명자들은 유롱총 코팅 장치 및 서클레이토를 이용하여 조성 상의 구배를 만들면서 한 공정상에서 연속 코팅하여 내피용 또는 중간피복용이 필요없는 최종 제월을 만들어 냄으로써 내산성 및 보관안정성이 우수하여 오메포라족의 분해가 일어나지 않으면서도 기존의 방법에 의해 제조공정이나 작업시간이 짧고 관육이 높은 경구제염을 만들 수 있다는 사실을 발견하여 본 발명을 완성하게 되었다.

원, 본 발명은 오메프라춤을 약물로 합유하는 약물합유층에 장용풀리머를 합유하는 장용증을 코팅하는 오메프라졸의 경구 개형에 있어서, 약물합유충, 장용피중의 어느 한층 또는 두 충 모두에서 약물합유층의 오메츠라를 및 장용피송의 장용플 리머가 그 내부와 외부 사이에 농도의 구배를 갖도록 하여 보다 안정화되고, 하나의 제조공정으로 간편히 제조되는 새로 용 오메프라즘의 경구 제령 및 그 제조합법을 제공하는 것을 목적으로 한다.

단 방명의 경구 제형은 오메프라플을 맡카리성 안정화제와 알랍리성 또는 중성 결합제로 활유하는 혼합물을 이용하여 제 당상 허용되는 부렇제 분만과 함께 코어를 만들되, 중심 부분에서 외부로 갈수록 오메프라족의 알량이 감소하여 결국에는 얼메프라톨의 함량이 0이 되고, 그 시청에서부터 바로 장용폭리대를 조금씩 입히기 시작하여 최종에는 장용품리대의 함량 더 80%이상이 되도록 연속 코팅된다. 본 발명의 핵심인 조성을 연속적으로 구배시키는 방법은 적용하는 기계장치에 따라 서 세일제, 과립제, 정제 등에 공히 적용할 수 있으며, 또한 캠슐제에도 적용할 수 있다. 전 방명에 사용되는 성분으로는 오메프라폴, 오메프라폴 안정화제, 견합제, 부열제, 장용폴리대, 가소제, 유화제, 무기원 가용 등이 사용된다. 자세하게는 오메프라폴의 안정화제로 기존의 제산제, 약산의 무기영, 약산의 유기영, 염기성 아미노산 등을 사용함 수 있다. 예를 들면, 수산화암루이늄, 수산화암률, 수산화마그네슘, 탄산마그네슘, 탄산암루미늄, 인산암루미늄, 인산암룡, 인산나트륨, 인산감룡, 스테아루산 란종, 스테아루산랑슘, 스테아르산마그네슘, 서트르산왕 등이 시트르산악슘, 시트르산나트륨, 시트로산강률, 산화마그네슘, A.G. 8MgCO. 12HO, MgAlt(어니, CO. 4HO, MgO Alth) 25IQ. HO, 아로기난, 리진, 히스티딘, 무수규산, 규산랑슘, 수크로스, 지방산에스테르 등을 단록 또는 출합하여 사용할 수도 있으며, 더욱이 본 발명에서는 N-메틸급후카인, 굴루코스아인과 같은 아미노슈가 및 카프릭산, 라우릭산 등의 기방산의 나트등병, 칵륨역, 맞춤염, 마그네슘연 좋에서 선택된 단임을 또는 그 혼합물을 사용하였다. 이를 중에서 특히, N-메틸급후카인을 사용하는 것이 바람직하다.

당함제 및 부형제는 제약상 허용되며 물에 신속히 봉해하는 것은 어느 것이나 사용할 수 있으며, 바람직하게는 결합제요 가 하이드국시프로필셀루로스나 하이드록시프로필메틸셀을로스를 사용하고, 부형제로는 만나물을 사용하는 것이 적당하다. 참용품리머로는 메타크릴산과 메타크릴산메탈에스테르의 공중함체(習파르마사의 Eudragit, FMC 코오포레이션사의 Aquateric, 바스프사의 Coating CE 5142), 셀플로오스아세테이트프랑레이트, 하드록시프로필메틸셀를로스프랑레이트, 품단비닐아세테이트프랑레이트, 카르복시메틸에틸셀를로스, 하드록시프로필메틸셀를로스아세테이트숙시네이트, 플리아크릴산유도체, 알진산 등을 사용할 수 있으며, 바람직하기로는 하드록시프로필메틸셀로로스아세테이트숙시네이트, 메타크릴산과 메타크릴산메틸에스테르의 공중합체가 적당하다. 가소제로는 세팅알코울, 스테아링알코울, 트리아세틴, 시트로산에스 테르, 프탈산에스테르, 디부틸숙시네이트, 디부틸프탈레이트, 디메틸프탈레이트, 메틸렌글리콜모노메틸에테르, 콜리메틸덴굴리콜, 디메틸폴리실록산, 프로필렌카보에니트, 트리메틸시트레이트와 같은 제약상 허용되는 것 또는 이와 유사한 가 크제로 임의로 사용할 수가 있으며, 이를 가소제를 사용하지 않음 수도 있다. 또한, 유화제로는 소듐라우릴술페이트, 소등비탈에스테르유 등을 사용할 수도 있고, 사용하지 않음 수도 있다.

[변 발명은 더욱 자세히 설명하면 다음과 같다.

§1]

백은 코팅 씨드를 제공하기 위한 백당 결정으로 조성의 구배가 없고 그 크기는 100마이크로미터에서 2000마이크로미터 사 (1의 크기이며, 바람직하기로는 500마이크로미터에서 710마이크로미터사이(32~24메쉬)가 적당하다.

#### <u>다물</u>람유숍

분 방명에서 약물함유증이란 핵 및 장용증용 제외한 오메프라폴 합유용을 칭하는 것으로, 오메프라폴, 안정화제, 결합제, 환경제 등으로 이루어져 있으며, 오메프라폴 안정화제로 위에서 기술한 것과 같은 알람리 첨가물을 모두 적용할 수 있으나, 바람직하게는 N-메틸글루카민, 글루코스아민과 같은 아미노슈가 또는 카프릭산, 라우릭산 등의 지방산의 나트륨염, 탈금염, 칼슘염, 마그네슘염을 단독 또는 혼합 사용하여 소량의 수분을 청가하였음 경우, 머값 8이상의 환경을 만들어준다. 결합제 및 부형제는 제약상 허용되며 문에 신속히 붕해되는 것을 사용하며, 바람직하게는 결합제로 히드록시 프로필션으로스나 이드록시프로필데틴션로로스로 사용하고 부열제로는 만나들을 사용하는 것이 적당하다. 여기서 약물함유용은 앞메프라족의 농도 구배가 중심부에서 외부로 갈수록 엷게 주어져 있어서 약곱함유용의 가장 외부에는 오메프라족이 포함되어 있지 않고 안정화제, 결합제, 부형제 등으로 이루어져 있으며, 유화제를 참가함 수도 있다. 약물함유총의 두께는 원단은 과랑제의 크기에 따라 임의로 정할 수 있으나, 바람직하게는 100마이크로미터에서부터 1000마이크로미터 두께가 적당하다.

#### [[음파송]

단 발명에서 장용피종이란 장용줍리대가 포함된 총을 칭하는 것으로 장용플리대, 결합제, 가소제, 유화제, 무기쉽기물 등 으로 이루어져 있다. 장용폴리대는 상기한 첫름을 모두 적용할 수 있으나, 바람직하게는 히드룩시프로필메틸셀룰로스아세 테이트숙시네이트, 메타크릴산과 메타크릴산메틸에스테르의 공중합체가 적당하다. 결합제는 제약상 허용되며 물에 신속히 통해되는 것을 사용하며 바람직하게는 히드록시프로필셀출로스나 히드룩시프로필메틸셀룰로스를 사용하는 것이 적당하다. 크기청가물로는 활석이나 산화티타늄이 적당하다. 가스제 및 유화제로는 상기한 것들을 모두 적용할 수 있으나 적용하지



당을 수도 있다. 장용층의 두께는 10마이크로미터에서부터 500마이크로미터 사이가 적당하며, 10마이크로미터보다 않은 경우 위액이 투과되어 오메프라폴이 분해 변색되며 500마이크로미터보다 두꺼울 경우 약물이 장액에서 신속하게 방송되지 않는다. 바람직하게는 20 마이크로미터에서 100마이크로미터 사이가 적당하며, 더욱 바람직하게는 40마이크로미터에서 60 다이크로미터 사이가 적당하다.

#### 년조제철

😣 발명에 의한 최종 제형의 모양을 제1도에 나타내었다(꽈릮제의 경우). 제형에 따라서 책은 없을 수도 있다.

개1도에서 보는 바와 같이, 본 발명의 경구 제협은 핵, 약물함유용, 창용피충으로 이루어져 있다. 핵은 코오팅 씨드를 제 당하기 위한 백당 결정으로 조성의 구배가 없으나, 약물함유총은 오메프라즐의 농도 구배가 중심에서 외부로 감수록 엷게 작어져 있고, 장용피용은 장용蛋리머의 농도 구배가 중심에서 외부로 감수록 진하게 주어져 있다. 이러한 농도 구배는 약 택합유총 및 장용피충의 어느 한 중에만 도입될 수도 있고, 두 중 모두에 도입될 수도 있다.

장기간의 보관안정성을 얻기 위하여 오메프라쪽의 최종제왕의 수분왕량을 낮게 유지시키는 것이 중요하며, 바람직하게는 \*\*분 함량이 1.0중량%목 출과하지 않는 것이 좋다.

#### 구배코팅방법

살더리퀄 유통장치(Glatt GPCG1)에 약제 투입시 서큘레이터를 통하여 주입하되 서큘레이터에 마이크로 펌프를 통하여 연 목적으로 구배용액 투입량을 증가시킨다. 여기서 구배용액이란 약물왕유총의 경우에 오메프라졸이 포함되어 있지 않은 안 평화제, 결합제, 부활제등의 용액이며, 장용피총의 경우에는 장용플리머 용액이다.

용 구배 코팅 방법에 의해 구배된 오메프라를 <mark>함량은 구형과립의 중심으로부터 제2도에 나타낸 바와 같은 분포를 가질 때</mark> 가장 바람직하다.

또한, 장용폴리머는 약불합유총으로부터 제3도와 같은 분포를 가질 때 가장 바람직하다.

(1하, 본 실시에는 본 방명의 독성을 보다 자세히 설명하는 것이며, 본 방명의 법위를 제한하는 것은 아니다. 여기서 모 된 양과 비율은 중량기준이다.

#### 실시에 1

약물함유총의 조성에는 즉벽한 제한은 없으나 로터리형 유통장치(Glatt GPC31)를 사용하기 위해서는 더욱 조성이 적당하 있다.

오메프라졸의 경구제형을 제조하기 위하여 500~710마이크로미터(32~43매쉬) 크기의 백당 결정을 로터리형 유중장치에 넣 그 로터를 300rpm으로 회전시켰다. 그리고, 만나를 분말(입자 크기 : 100마이크로미터 이하)을 분당 12그램씩 투입하면서 (내래의 조성으로 이루어진 분산용액을 분당 8㎡씩 분무하여 오메프라졸을 코팅시켰다.

(1와 중시에 연숙적으로 다음과 같은 구배 용액의 투입량을 좋가시켰다.

조기용액 조성 : 모메프라족

12

k'-메팅클루카민

1

아이드록시프로필셀블로스

2

·:·둘라우림숦페이트

0.3

哲身个

88

만니쯤 분말

100 당니물 분말 :1배용액 조성 : N-메털글루카민 il도록시프로필셀뭅로스 2 .c.뮵라우림숲페이트 0.3 88 孫得个 100 다니를 분함 **[[용피용 조성으로는 다음 조성을 적용하였다.** 즐기용액 조성 : 히드룩시프로필셀룰스 탈석 13 (1에달프탈레이트 0.3 단류수 1000 그배용액 조성 : 하드목시프로필메일센몰로스-CF세테이트숙시네이트 **왕석**. 8 디에틸프탈레이트 0.3 信得个 1000 (|때의 제조 기기 및 운전조건은 다음과 같았다. 함치 : GRG블 구비한 Glatte GPCGI, 분무노즐 : 1.0㎜ 노출방향 : 철선방향, 유입공기운도 : 30~40℃, 공기유입속도 : 4.5~6.5m/s, 로터디스크속도: 250~360rpm, 펌프속도: 101/min 당시예 2 그기 운전조건은 실시에게과 같으며, 적용 조성은 다음과 같았다. :k기용액 조성 : 오메프라졸 12 :}루코스아민 ()이드록시프로필메팊셀룰로스 0.3 또원80(분산제의 상품명) <del>15</del>류수 88

100

구배염액 조성 : N-메틸글루카민 [] 도록시프로필메릭셀룩로스 [[원 80 [두류수 단니쯤 분말 :: 용피충 초성으로 다음 조성육 적용하였다. ::기용액 조성 : 이드룍시프로핔메틸셐문로스 114 [[에틸프탈레이트 孫류수 : 개용액 초성 : 메타크림산과 메타크리산 [[틸에스테르의 공중왕제] · . . . . . . . 10 ·[크리에틸시트레이트 수류카 비교실시에 1 ()래의 조성분질튼 중 건조성분(A)을 먼저 혼합하고, 오메프라종을 함유하는 과림화액상물(B)육 건조성분에 첨가하여 습 () 윤합하고, 젖은 덩어리를 앉음기를 통하여 압착하여 구청화시켜 펩리트로 만들었다. 66 건조성분(A) : 만니튬 **박**포스 무수물 테드루시프로필셀글로스 미세결정상 센물로스 파립화 맥상물(B) : 오메프라졸 소륭라우릴숩페이스 0.3 단산수소이나트륨

(사래의 분리종(C) 코팅용액으로 유동종 장치에서 뿐리종을 코팅하고 난 후, 장용피 코팅용액(D)으로 35~40마이크로마터

行得全

5페로 코틴하여 오메프라를 과립을 제조하였다.

내피총 코팅용액(C): 8)드록시프로필메틸셑룰로스- 5

行骨수

95

갓용피즘 코팅용액(D) : 히드록시프로필메틱-

10

<u> (</u>[목로스프탈레이트

川띙말코율

1

네탄욬

60

미교실시에 2

선조성분 및 과립액상문의 조성은 비교실시에 1과 같고 내피용 및 장용피용의 코팅용액 조성은 다음과 같고 장용피용의 원제는 35~40마이크로미터로 하였다.

네피충 코팅용액(C) : 폴리비닐파콜리톤

10

드라드스

200

(비란율

90

::테아르산마그네슘

강용피송 코팅액(D) : 유드라짓L30D

30

[[부틸프탈레이트

프탈레이트

간석

5

간화티타늄

<del>前</del>層个

70

실열예 1 : 내산성 시월

(네시에 및 비교실시에에서 제조된 장용성 오메프라중 과립을 대한 약전에 기술되어 있는 대로 제1용액에 넣고 37˚.
120rpm의 속도로 패플을 사용하여 내산성 시험을 하여 1시간 간격을 각 과립의 외관을 관찰하였다. 그 결과는 다음 표 1 과 같았다.

[巫 ]]



시로\시간	I시간	2시간	3시간
실시에 1	. 44	44 ·	44
<b>실시에 8</b>	44	44	44
리고실시에 1	भाग	44	য়বৰ
미교실시에 2 .	44	44	관계세

팅시예에서는 제조된 장욕성 과립은 3시간 동안 내산성 사형후에도 변화가 없었으나 비교실시예의 경우 3시간 후에는 갈 텍색을 변하였다.

#### 신절에 2 : 보솬안정성 시험

있의 심시에 및 비교실시에에서 제조된 장룡성 오메프라를 과함을 40˚C, 상대속도 75%의 조건에서 5일 및 10일간 저장하 ① 각 장용성 오매프라를 과림의 외관을 관합하였다. 그 결과 다음의 표 2와 같았다.

[# 2]

시요 \ 보관기간	<b>5</b> થ	10성
실시에 1	44	ष/ब
실시에 2	44	শ্ৰন
비교신시대 1	<b>44</b>	द्धवन
비교실시에 2	<b>भ्रम</b>	स्वव

(1시예 1 및 2에서 제조된 각각의 오메프라졸 과림은 보관 기간 10일 후에도 변화가 없으나, 비교실시에 1 및 2의 경우에 ta 10일 보관후에 색상이 갈백색으로 변하였다.

#### ([경예 3 : 오메프라즈 알랄비교 시험

(한정화 효과를 비교하기 위하여 각 과림을 40°C, 상대습도 75%의 조건에서 7일간 보관한 다음, HPLC를 이용하여 과립 중 (배남아있는 오메포라즘의 왕량을 측정하였다. 그 결과는 다음 표 3과 같았다.

[# 3]

사료	정군함당(%)
싞시에 1	97
실시 <b>에</b> 2	<b>58</b>
비교신시에 1	88
비교생시에 2	89



이상의 결과로부터, 구배 코팅이 기존의 두 읍 코팅보다 오메프라를 안정화효과가 뛰어남을 알 수 있다.

#### (7) 환구의 설생

행구항 1. 오메프라졸을 약물로 함유하는 약물합유총에 장용풀리어류 합유하는 장용증을 코팅한 오메프라졸의 경구 개형에 있어서, 약물함유총 및 장용종의 어느 한 용 또는 두총 모두에 높도 구배를 도입하며, 이때, 약물함유용의 농도구 테는 오메프라쯤의 농도가 중심에서 외부로 광수즉 엷게 주어지고, 장용총의 농도구배는 잠용풀리머의 농도가 중심에서 역부로 감수록 진하게 주어진 것을 목장으로 하는 오메프라를 경구 제형.

()구항 2. 제1항에 있어서, 약물함유증 내에 백당 결정의 코어가 존재활은 특징으로 하는 오메프라좀 경구 제형.

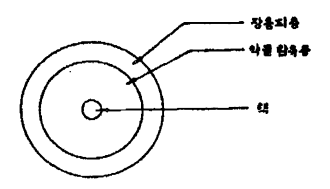
() 구말 3. 제1왕 내지 제3항에 있어서, 약물활유음의 두께가 100∼1000/폐임을 특징으로 하는 오메포라좀 경구 제당.

성구항 4. 제1항 또는 제2항에 있어서, 장몽송의 두깨가 10~50㎞임을 특장으로 하는 오메흐리즘 경우 제형.

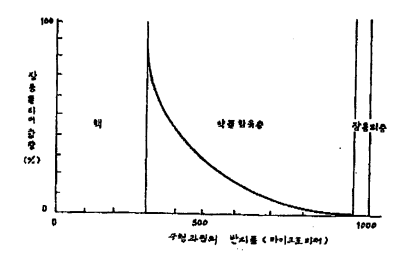
변구함 5. 오메프라즘을 약물로 항유하는 약물함유충에 장용꼽리머를 함유하는 장용충을 코립하는 오메플라존 경구 개형의 제조방법에 있어서, 약급함유충 및 장용춤의 어느 한 용 또는 두총 모두에 높도 구배를 도입하며, 이때, 약물함유 많은 오메프라졸의 농도가 중심에서 외부로 갈수록 얇게 주어진 농도 구배를 갖도록 코팅하고, 장음피옥은 장용플리머의 농도가 중심에서 외부로 갈수록 진하게 주어진 농도 구배를 갖도록 코팅함을 특징으로 하는 오메프라플 경구 제영의 제조 방법.

· (24

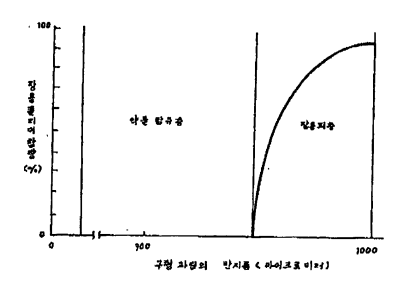
12091







TE3



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIL	DES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAW	VING	
SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOG	RAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUM	ENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTE	ED ARE POOR QUALITY	
□ other:		

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.